


No title available**Publication number:** JP5254065 (A)**Publication date:** 1993-10-05**Inventor(s):****Applicant(s):****Classification:**

- international: **B29C55/12; B29C65/40; B32B15/08; B32B15/09; B32B27/08; B32B27/36; B32B37/00; B32B37/06; B29K67/00; B29L7/00; B29C55/12; B29C65/40; B32B15/08; B32B27/08; B32B27/36; B32B37/00; B32B37/06; B29C55/12; (IPC1-7): B32B27/08; B29C55/12; B29C65/40; B29D9/00; B32B15/08; B32B31/26; B29K67/00; B29L7/00**

- European:**Application number:** JP19920086671 19920311**Priority number(s):** JP19920086671 19920311**Also published as:** JP3134475 (B2)**Abstract of JP 5254065 (A)**

PURPOSE:To develop good moldability and slip properties at the time of the lamination with metal and at the time of drawing processing after lamination by laminating a polymer film whose glass transition temp. is specified to a film composed of a copolyester having a specific m.p. **CONSTITUTION:**A film for a metal laminate is obtained by laminating a film composed of a polymer with a glass transition temp. of 85 deg.C or higher on a film composed of copolyester with an m.p. of 140--200 deg.C. As copolyester, a copolymer containing 5mol% or more of polyethylene terephthalate and polyhexamethylene terephthalate is especially pref. The surface max. roughness Rt of the copolyester film is pref. 1µm or less because it can be prevented that air enters the gap between metal and the film.

Data supplied from the **esp@cenet** database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (J P)

(12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-254065

(43)公開日 平成5年(1993)10月5日

(51)Int.Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
B 3 2 B 27/08		7258-4F		
B 2 9 C 55/12		7258-4F		
65/40		2126-4F		
B 2 9 D 9/00		7141-4F		
B 3 2 B 15/08	N			

審査請求 未請求 請求項の数7(全 7 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号	特願平4-86671	(71)出願人	000003159 東レ株式会社 東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号
(22)出願日	平成4年(1992)3月11日	(72)発明者	網島 研二 滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株式会社滋賀事業場内
		(72)発明者	黒目 泰一 滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株式会社滋賀事業場内
		(72)発明者	山内 英幸 滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株式会社滋賀事業場内
		(74)代理人	弁理士 伴 俊光

(54)【発明の名称】 金属ラミネート用フィルム及びその製造方法

(57)【要約】

【構成】 融点が140～200℃の共重合ポリエステルからなるフィルムの上に、ガラス転移温度T_gが85℃以上であるポリマーからなるフィルムを積層してなる金属ラミネート用フィルム。

【効果】 金属板との接着性、成形性、耐衝撃性に優れ、内容物の味を長期保存でも変質させないようにできる。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 融点が140～200℃の共重合ポリエステルからなるフィルムの上に、ガラス転移温度T_gが85℃以上であるポリマーからなるフィルムを積層してなる金属ラミネート用フィルム。

【請求項2】 前記共重合ポリエステルが、ポリブチレンテレフタレートまたはポリヘキサメチレンテレフタレートを主成分とする請求項1の金属ラミネート用フィルム。

【請求項3】 前記ガラス転移温度T_gが85℃以上のポリマーが、ポリシクロヘキサジメチレンテレフタレート、ポリカーボネート、フェノキシ樹脂、ポリエチレンナフタレート、又はそれらの共重合体、あるいは該重合体とポリブチレンテレフタレートとのアロイである請求項1又は2の金属ラミネート用フィルム。

【請求項4】 80℃で30分加熱した時の揮発成分が5μg/g以下である請求項1ないし3のいずれかに記載の金属ラミネート用フィルム。

【請求項5】 d-リモネンの吸着が20μg/g以下である請求項1ないし4のいずれかに記載の金属ラミネート用フィルム。

【請求項6】 前記共重合ポリエステルとガラス転移温度T_gが85℃以上のポリマーとを共押出・キャスト後、100～200℃で加熱処理することを特徴とする請求項1ないし5のいずれかに記載の金属ラミネート用フィルムの製造方法。

【請求項7】 前記共重合ポリエステルフィルム面に金属板を直接加熱接着後、徐冷して微細結晶化させることを特徴とする請求項1ないし5のいずれかに記載の金属ラミネートフィルムの製造方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【産業上の利用分野】本発明は、金属ラミネート用フィルム及びその製造方法に関し、さらに詳しくは金属とラミネート時およびラミネート後に絞り成形加工、しごき成形加工する際において良好な接着剤、成形性、滑り性を発揮し、さらに飲料缶、食缶として用いた時に充填物の味を変質させない金属ラミネート用フィルム及びその製造方法に関する。

【0002】

【従来の技術】従来、飲料用金属缶の内面および外面の腐蝕防止には熱硬化性塗料を塗布することが多い。一方、熱可塑性樹脂フィルムを金属板に加熱ラミネートし、これを絞り成形加工やしごき成形加工することによって缶状に成形することが提案されている。熱可塑性樹脂フィルムとしてはポリオレフィンフィルム、共重合ポリエステルフィルム、接着剤付ポリエステルフィルムなどが提案されている。たとえば特公平2-58094号公報にはポリエチレンテレフタート（PET）フィルムを熱ラミネート後急冷することにより金属ラミネート側

2

は無配向に、反対側には二軸配向を残すというフィルム被覆金属板の製造方法が開示されている。

【0003】

【発明が解決しようとする課題】しかし、ポリオレフィンフィルムでは耐熱性、耐食性、保香性に劣り、共重合ポリエステルフィルムでは絞り成形やしごき成形時にプラグにフィルムが粘着して均一な成形が出来ず、その結果フィルムに亀裂が入りやすくなったりプラグが抜けにくくなり成形速度が上がらず、また接着剤によるラミネートではコストが上昇し、接着剤層の絞り成形性・しごき成形性が悪く、亀裂が入り耐食性などに問題があった。またPETフィルムを熱ラミネートする方法ではラミネート温度を高く設定する必要があるために金属板のダメージ、特にブリキ板等のメッキ層の損傷が大きく、またPET単体ではそれ自体の成形性も不良のため一般の飲料用缶のような深絞りに対応する上で大きな問題があった。

【0004】本発明は、かかるフィルム被覆金属板の絞り成形、しごき成形において、金属ラミネート用フィルムと金属板との加熱ラミネート時の適性、特に滑り性を改良し、また成形時の接着性、成形性を良好にし、さらに成形缶として用いた時に充填物の味を変質させない金属ラミネート用フィルム、及びその製造方法を提供することを目的とする。

【0005】

【課題を解決するための手段】この目的に沿う本発明の金属ラミネート用フィルムは、融点が140～200℃の共重合ポリエステルからなるフィルムの上に、ガラス転移温度T_gが85℃以上であるポリマーからなるフィルムを積層したものから成る。

【0006】本発明における共重合ポリエステルとは、ジカルボン酸とジオールとの重縮合で得られるコポリマーであって、ジカルボン酸としては、テレフタル酸、イソフタル酸、ナフタレンジカルボン酸、シクロヘキサジカルボン酸、アジピン酸、セバチン酸、アゼライン酸等が挙げられ、ジオールとしては、ブチレングリコール、ヘキサジオール、シクロヘキサジメタノール、ネオペンチルグリコール等が挙げられる。これらジカルボン酸とジオールとを、それぞれ一種以上共重合した重合体であって、本発明の場合、特にポリブチレンテレフタレート、ポリヘキサメチレンテレフタレートを50モル%以上含有する共重合体が好ましい。

【0007】代表的なコポリマーとしては、ポリブチレン（テレフタレート／イソフタレート）、ポリ（ブチレン／ヘキサメチレン）テレフタレート、ポリブチレン（テレフタレート／ナフタレート）などが挙げられる。このコポリエステルの融解温度（融点）T_mは140～200℃である必要があり、好ましくは150～180℃の範囲のものがよい。T_mが140℃未満では成缶後のレトルト処理で金属との接着力が大幅に低下し、ま

た、 T_m が200℃を越えると金属との接着力が弱くなり、また金属と本発明フィルムとの間に空気をかみ込み、成形むらやクラック発生の原因ともなり好ましくない。

【0008】また上記コポリエステルは、耐加水分解性に優れたものでなくてはならず、このためには、エステル基濃度が比較的小さいことが必要で、ジオール成分にはエチレングリコールを本質的に含まず、エステル基間の炭素数は3以上、好ましくは4以上であることが必要である。

【0009】さらに上記コポリエステルは、結晶化度やガラス転移点がある程度高いことも必要で、結晶化度としては5~30%程度のものがよく、またガラス転移点は30℃以上、好ましくは35℃以上であるのが耐加水分解性に優れて好ましい。

【0010】さらにまた、本発明の共重合ポリエステルフィルムの表面最大粗さ R_t は、1 μm 以下であることが、金属との間に空気がかみ込むことを防止できるため好ましい。

【0011】次にガラス転移温度 T_g が85℃以上であるポリマーとは、ポリシクロヘキサジメチレンテレフタレート、ポリカーボネート、フェノキシ樹脂、ポリエチレンナフタレート、ポリメチルメタクリレート、ポリアクリロニトリル、ポリスチレン、又はそれらの共重合体、さらには該重合体、特にフェノキシ樹脂とポリブチレンテレフタレートとのアロイなどである。本発明の場合、共重合ポリエステルとの積層状態や層間接着能力などの点から、ポリエステル系やポリカーボネート系のポリマーが好ましい。

【0012】ガラス転移温度 T_g が85℃未満と低いと、成缶後の内容充填物の味が60~80℃の長時間の加熱で変質しやすくなる。これは主として味の成分を選択吸着するためではないかと思われ、その1つの指標として d -リモネンの吸着量が20 $\mu g/g$ 以下であるのがよい。さらにこの高 T_g ポリマーの結晶性は高い方が吸着はしにくくなり好ましい。このためには、金属板と本発明フィルムとを180~230℃で加熱軟化させて、加圧密着させた後、急冷することなく徐冷しながら冷却し、この過程で主として高 T_g ポリマー層に1 μm 程度の微細な球晶を生成させ結晶化させるのがよい。結晶を微細化させるために結晶核剤として SiO_2 などを0.01~0.5%程度添加するのがよく、結晶化度としては10~60%、好ましくは20~50%と高くするのがよい。このように微細高結晶化にすることによって味の成分を選択吸着することがなく、さらには、成形工程、特にDI成形(Draw Ironing)のように材料をしごき成形するときには均一な成形ができるので好ましい。これは主としてしごき棒と本発明フィルムとのすべり性の良化と、本発明フィルムの剛性率の向上によるものと推定している。

【0013】次に、本発明フィルムの製造方法について述べるがこれに限定されるものではない。共重合ポリエステルと添加剤として平均粒径0.25 μm の SiO_2 を添加したガラス転移温度 T_g が85℃以上のポリマーとを公知の方法によって脱水乾燥させた後別々の押出機に供給して熔融し、しかる後、フィードブロックにて2層に積層して通常の口金から吐出後、冷却ドラムにて冷却固化してキャストフィルムを得る。かくして得られた2層積層フィルムを、100~200℃に加熱されたオープンに導入し、0.1~10分間ほど熱処理をしたのち巻き取る。この加熱処理は、フィルム中に溶存するガス、例えば、テトラヒドロフラン、ブタジエン、アルデヒドなどのガスを飛散させるのに必要な工程であり、80℃、30分処理での揮発成分が5 $\mu g/g$ 以下になるようにすることによって充填物の味の変質を防ぐのである。

【0014】本発明フィルムの厚さは、5~250 μm 、好ましくは15~100 μm 、さらに好ましくは20~50 μm の範囲である。5 μm 未満と薄いと耐食性、成形性等が不良になり、250 μm を越えると成形性に劣るようになるためである。厚み構成比率としては、共重合ポリエステルフィルム層と、ガラス転移温度 T_g が85℃以上のポリマー層との厚み比率が好ましくは1/30~30/1、より好ましくは1/10~10/1の範囲のものがよい。共重合ポリエステルフィルム層の厚さとしては、1 μm 以上、好ましくは3 μm 以上の厚さが必要で、これは金属板の表面最大粗さ R_t の2倍以上の厚さとするために必要である。例えば厚さ30 μm のフィルムでは、共重合ポリエステルフィルム層としては、3~27 μm の厚さが好ましい。共重合ポリエステルフィルム層は主として接着性、耐衝撃性、耐レトルト性、成形性などによって決まり、高 T_g ポリマーフィルム層は主とし、味の変質、成形性、取り扱い性、熱変形性などによって決める。

【0015】上記製造工程の内特に、フィルム各層の結晶化度をコントロールするためには、選択したポリエステルの特性に応じて、冷却ドラム温度、延伸条件、熱処理条件の組み合わせを適宜選択することができる。また、こうして得られたフィルムは必要に応じて一般のコロナ処理、プラズマ処理、化学的処理など表面処理を施してもよい。特に味の変質防止に表面ぬれ張力を変えると役に立つことが多い。

【0016】本発明の金属ラミネート用フィルムは、絞り成形やしごき成形によって製造される金属缶の内面および外面被覆用に好適に用いることができる。またツーピース缶の蓋部分あるいはスリーピース缶の胴、蓋、底の被覆用としても良好な金属接着性、成形性を有するため好ましく使用することができる。

【0017】〔物性の評価方法〕

(1) 結晶化度

シート断面を切出し、シート内各層のレーザーラマン発光法により測定された検出強度の半値幅を求め、そのポリエステル樹脂の非晶状態と結晶状態での半値幅から結晶化度を算出した。また、金属板と溶解後、フィルムの密度を密度勾配管によって測定し、そのポリエステル樹脂の非晶状態と結晶状態の密度から結晶化度を算出する方法でも求めた。

【0018】(2) 平均表面粗さ (Ra) および最大表面粗さ (Rt)

DIN4768で規定されている触針式表面粗さ計HOMMEL-TESTER-T10型で測定する、カットオフ0.25mmでの中心線平均粗さ (Ra) および最大粗さ (Rt) で表す。

【0019】(3) 摩擦係数

80×150mmのサンプルフィルムについて、高Tgフィルム表面と100℃に加熱したクロムメッキ鋼板を重ね合わせ、フィルムの上に200gの荷重を乗せて下側の鋼板を200mm/分の速度で引っ張った時の張力を荷重200gで割った値を摩擦係数とした。この値が5未満のときは○、5を越えるときは×とした。

【0020】(4) 成形性

ポリエステルフィルムの共重合ポリエステルフィルム面とSnメッキしたブリキ金属板とを180～230℃の温度に加熱・加圧ラミネートし、プレス成形機(センバ鉄工(株)製、VAS-33P型)で100kg/cm²の圧力で冷間成形を行い、径Dが100mm、深さhが130mmの絞り比(h/D)1.3のカップを得た。このカップ内に1%の食塩水を入れ全体を80℃に加熱して24時間放置後、缶内に発生するサビの状況から成形性を判断した。

○: サビの発生なし

△: 1mm以下のサビが3個以内発生。

*×: 多数のサビ発生。

【0021】(5) 融点Tm、ガラス転移温度Tg

走査型熱量計(DSC-11型、パーキンエルマー社製)に、サンプル10mgをセットし、窒素気流下にて、昇温速度20℃/分で昇温し、ガラス状態からゴム状態への転移に基づくベースラインの変曲から比熱の変化温度をTgとし、さらに昇温してゆき、結晶の融解に基づく吸熱ピーク温度をTmとした。

【0022】(6) 接着性

180～230℃に加熱された金属ロールとシリコンゴムロールの間に、本発明フィルムの共重合ポリエステルフィルム面とSnメッキブリキ板とを合わせ、圧力20kg/cmで加圧接着し、接着後空気中で冷却した。該ラミネート板のラミネート接着力を角度180°での剥離テストにより求め、ラミネート接着力が250g/cm以上のときを○、それ未満のときを×とした。

【0023】(7) 耐衝撃性

上記(4)で成缶後、125℃、30分間高圧スチーム・レトルト処理後缶側面および缶底に缶外面からボンチで5ヶ所づつ衝撃を与えたのち、(4)と同様の加熱食塩水に24時間放置後、ボンチで衝撃を与えた部分のサビの発生を観察、測定し、該部分にサビが発生していないときを○、サビが1mm以下で3個以内のときを△、それ以上のサビが発生しているときを×とした。

【0024】(8) 味の変質

本来は感覚評価であるが、再現性のある正確なデータとするために、下記表1に示すように、80℃、30分加熱したときに発生する成分量と、d-リモネンの吸着量とで判断した。

30 【0025】

【表1】

味の変質	加熱発生成分 (μg/g)	d-リモネン吸着量 (μg/g)
○	5未満	20未満
△	5以上	20未満
△	5未満	20以上
×	5以上	20以上

【0026】(9) 揮発成分 (μg/g)

50 フィルム(25μm×150mm×450mm)を80

7

℃、30分間窒素気流中で加熱し追い出される成分をガスクロマトグラフィにより定量する。このガス量($\mu\text{g}/\text{g}$)をフィルム重さ(g)で割った値で示す。

【0027】(10) d-リモネンのフィルムへの吸着フィルム($25\mu\text{m}\times 150\text{mm}\times 450\text{mm}$)をd-リモネンの水溶液(20ppm)に常温で5日間浸漬し、このフィルムを80℃、30分間窒素気流中で加熱し追い出される成分をガスクロマトグラフィにより定量する。単位はガス量(μg)をフィルム重量(g)で割ったものである。

【0028】

【実施例】以下に、実施例、比較例により本発明をより具体的に説明する。

実施例1~10、比較例1、2(表2)

共重合ポリエステルとしてポリブチレン(テレフタレート/イソフタレート)(PBT/I:T/I=65/35)、ポリ(ブチレン/ヘキサメチレン)テレフタレート(PB/HT:B/H=50/50)、ポリブチレン(テレフタレート/ナフタレート)(PBT/N:T/N=50/50)、さらにポリエチレン(テレフタレート/イソフタレート)(PET/I:T/I=80/20)を用い、ガラス転移温度T_gが85℃以上のポリマーとして、ポリエチレンナフタレート(PEN)、ポリシクロヘキサジメチレン(テレフタレート/イソフタレート)(PCT/I:T/I=85/15)、ポリカーボネート(PC)、ポリブチレンテレフタレート70重量部とフェノキシ樹脂30重量%とのアロイ(PBTアロイ)を用いた。それぞれのポリマーを脱水乾燥後、押出機に供給し熔融後、複合アダプターで2種のポリマー融液を合流後、口金から2層積層シートを吐出させ、

8

60℃に保たれている冷却ドラムに密着冷却固化させてキャストシートを得た。このキャストシートを、さらに、150℃で15秒間オープン中で熱処理後巻取った。かくして得られた2層シートは、厚み比25/5 μm 、15/15 μm 、5/25 μm の構成からなる30 μm シートであった。なお、ガラス転移温度T_gが85℃以上のポリマーには、添加剤としてアエロジルS10(平均粒径0.8 μm)を0.05重量%添加した。

【0029】かくして得られた2層積層シートの共重合ポリエステル面(結晶化度15~25%、表面最大粗さR_t=0.1~0.5 μm)と、Snがメッキされているブリキ板(板厚300 μm 、表面最大粗さR_t=1 μm)とを合わせて、200℃で加熱・圧着ラミネート後、徐冷で結晶化させ、これを絞り比1.3に成るように冷間成形を行い成缶した。かくして得られた缶の成形性、耐衝撃性、味の変質などについて評価を行い、表2のような結果を得た。

【0030】この様に、缶の充填物と接する側のポリマーのT_gが85℃以上でないと味の変質がおこり、また、ポリエチレンテレフタレートのような接着性、耐衝撃性、耐加水分解性の悪いポリマーを用いた場合は、成形性のみならず耐衝撃性にも弱いものとなり実用性のなくなることがわかる。もちろん、同一ポリマーを用いても、加熱処理した方が味の変質がなく、また結晶核剤を添加した方が球晶サイズが小さいためか耐衝撃性が向上することもわかる。なお比較例1および2とも、縦3倍、横3倍の二軸延伸後、195℃で熱処理しても成形性、耐衝撃性が全く向上しないことも確認した。

【0031】

【表2】

	高 T g A 層			共重合ポリエステル B 層			厚さ (μm) (A/B)	熱処理 (°C)	成形性	耐衝撃性	味の劣化	接着性
	組成	Tg (°C)	添加剤	組成	Tm (°C)	Tg (°C)						
実施例1	P E N	100	S, O ₂ , 0.05%	PBT/I	160	35	5/25	150	○	○	○	○
実施例2	P E N	100	S, O ₂ , 0.05%	PB/HT	145	30	5/25	150	○	○	○	○
実施例3	P E N	100	S, O ₂ , 0.05%	PBT/N	155	40	5/25	150	○	○	○	○
実施例4	PCT/I	90	S, O ₂ , 0.05%	PBT/I	160	35	5/25	150	○	○	○	○
実施例5	P C	150	S, O ₂ , 0.05%	PBT/I	160	35	5/25	150	○	○	○	○
実施例6	PBTアロイ	86	S, O ₂ , 0.05%	PBT/I	160	35	5/25	150	○	○	△	○
実施例7	P E N	100	S, O ₂ , 0.05%	PBT/I	160	35	15/15	150	○	○	○	○
実施例8	P E N	100	S, O ₂ , 0.05%	PBT/I	160	35	25/5	150	○	○	○	○
比較例1	PET/I	65	S, O ₂ , 0.05%	PET/I	205	65	5/25	150	×	×	×	×
比較例2	P E N	100	S, O ₂ , 0.05%	PET/I	205	65	5/25	150	×	×	○	×
実施例9	P E N	100	S, O ₂ , 0.05%	PBT/I	160	35	5/25	なし	○	○	△	○
実施例10	P E N	100	なし	PBT/I	160	35	5/25	150	△	△	○	○

【0032】

【発明の効果】本発明の金属ラミネート用フィルムによるときは、特定の組成からなる低融点の共重合ポリエステルフィルムの上に、高Tgのポリマー層を積層し、加熱処理するようにしたので、金属板との接着性、成形性、レトルト処理後の耐衝撃性などに優れているばかり

か、コーヒー、ジュースなどの内容充填物の味を高温（80℃）で保持しても変質しないことが可能となった。したがって本発明フィルムは、飲料缶、食缶などの容器用の内ばりおよび外ばりフィルムとして用いることができる。また成形方式についても、DIしごき成形法やDTR絞り成形缶にも用いることができる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁵	識別記号	序内整理番号	F I	技術表示箇所
B 3 2 B 15/08	1 0 4	7148-4F		
31/26		7141-4F		
// B 2 9 K 67:00				
B 2 9 L 7:00		4F		